

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

(11) Publication number:

0 135 191
B1

(12)

EUROPEAN PATENT SPECIFICATION

(45) Date of publication of patent specification: 26.10.88

(21) Application number: 84110916.8

(72) Date of filing: 12.09.84

(51) Int. Cl.⁴: C 07 C 49/813, C 07 C 49/84,
C 07 C 79/36, C 07 C 69/757,
A 01 N 35/06, A 01 N 37/42,
C 07 C 143/78, C 07 C 147/06,
C 07 C 147/10

(54) Certain 2-(2-substituted benzoyl)-1,3-cyclohexanediones.

(30) Priority: 17.08.84 US 640791
27.12.83 US 566077
16.09.83 US 532882

(42) Date of publication of application:
27.03.85 Bulletin 85/13

(45) Publication of the grant of the patent:
26.10.88 Bulletin 88/43

(84) Designated Contracting States:
AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE

(56) References cited:
EP-A-0 007 243
EP-A-0 017 195
EP-A-0 090 262

CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 85, 1976, p. 423,
no. 5280f, Columbus, Ohio (US)
SYNTHESIS, December 1978, pages 925-926,
Georg Thieme Publishers; A.A. AKHREM et al.:
"A new simple synthesis of 2-acylcyclohexane-
1,3-diones"

The file contains technical information
submitted after the application was filed and
not included in this specification

(73) Proprietor: STAUFFER CHEMICAL COMPANY
Westport Connecticut 06881 (US)

(72) Inventor: Michaely, William James
3161 Birmingham Drive
Richmond, Ca. 94806 (US)
Inventor: Kraatz, Gary Wayne
1423 Bing Drive
San José, CA 94806 (US)

(74) Representative: Kraus, Walter, Dr. et al
Patentanwälte Kraus, Weisert & Partner
Thomas-Wimmer-Ring 15
D-8000 München 22 (DE)

EP 0 135 191 B1

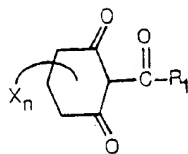
Note: Within nine months from the publication of the mention of the grant of the European patent, any person may give notice to the European Patent Office of opposition to the European patent granted. Notice of opposition shall be filed in a written reasoned statement. It shall not be deemed to have been filed until the opposition fee has been paid. (Art. 99(1) European patent convention).

Courier Press, Leamington Spa, England.

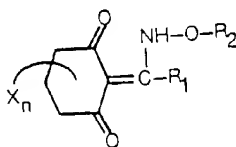
Description

This invention relates to 2-(2-substituted benzoyl)-1,3-cyclohexanediones, a method of controlling undesirable vegetation and a herbicidal composition comprising a 2-(2-substituted benzoyl)-1,3-cyclohexanedione.

Compounds having the structural formula



wherein X can be an alkyl, n can be 0, 1 or 2, and R₁ can be phenyl or substituted phenyl are described in Japanese patent application 84632-1974 as being intermediates for the preparation of herbicidal compounds of the formula



wherein R₁, X, and n are as defined above and R₂ is alkyl, alkenyl, or alkynyl. Specifically taught herbicidal compounds of this latter group are those where n is 2, X is 5,5-dimethyl, R₂ is allyl and R₁ is phenyl, 4-chlorophenyl or 4-methoxyphenyl.

The precursor intermediates for these three specifically taught compounds have no or almost no herbicidal activity.

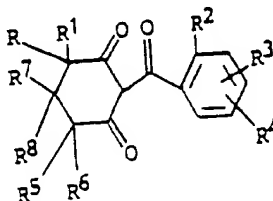
In contrast, the compounds of this invention have exceptional herbicidal activity. Applicant's compounds must have a chlorine, bromine, iodine or alkoxy substitution in the 2-position of the phenyl moiety of their compounds to obtain the exceptional herbicidal activity. Chlorine is the preferred substituent. The exact reason why such a substitution imparts exceptional herbicidal activity to the compound is not fully understood.

EP-A3-90 262 which was published on October 5, 1983 is prior art in re novelty for the compounds of this invention. It is no prior art for the compounds in re inventive step which were described in U.S. patent application 532 882 of September 16, 1983, the first priority date of this application.

The compounds described and claimed in this application are not described in the above-mentioned European patent application.

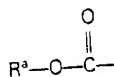
This invention relates to certain novel 2-(2-substituted benzoyl)-cyclohexane-1,3-diones as herbicides.

The compounds of this invention have the following structural formula



wherein

R is C₁-C₆ alkyl;
R¹ is hydrogen, C₁-C₆ alkyl, or



wherein R^a is C₁-C₄ alkyl or R and R¹ together are alkylene having 3 to 6 carbon atoms;
R² is chlorine, bromine, iodine, or C₁-C₄ alkoxy;

R³ and R⁴ independently are

- (1) hydrogen;
- (2) halogen;
- (3) C₁-C₄ alkyl;
- (4) C₁-C₄ aliphatic alkoxy;

(5) nitro;

(6) C_1-C_4 haloalkyl; and

(7) R^bSO_n- wherein R^b is C_1-C_4 alkyl; and n is the integer 0, 1 or 2;

R^5 is hydrogen or C_1-C_6 alkyl; and

R^6 is hydrogen or C_1-C_6 alkyl; and

R^7 is hydrogen or C_1-C_6 alkyl; and

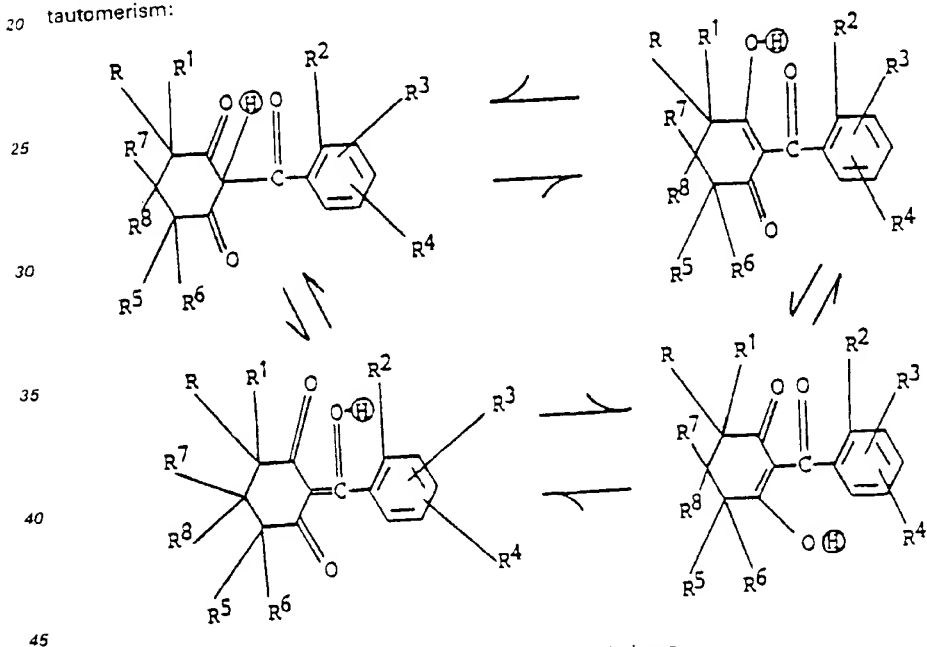
R^8 is hydrogen or C_1-C_6 alkyl;

and their salts.

In the above formula R is preferably C_1-C_4 alkyl, more preferably methyl. R^1 is preferably C_1-C_4 alkyl, more preferably methyl, most preferably R^1 is hydrogen or methyl. R^2 is preferably methoxy, most preferably R^2 is chlorine, bromine or methoxy. R^3 and R^4 are preferably hydrogen, fluorine, chlorine or bromine, methyl, methoxy, trifluoromethyl. If R^3 is R^bSO_n- , R^b is preferably methyl, and n is preferably 2. R^5 , R^6 , R^7 and R^8 are independently the same or different and are selected from the group consisting of hydrogen, C_1-C_6 alkyl, preferably C_1-C_4 alkyl, more preferably methyl, most preferably hydrogen or methyl, and their salts.

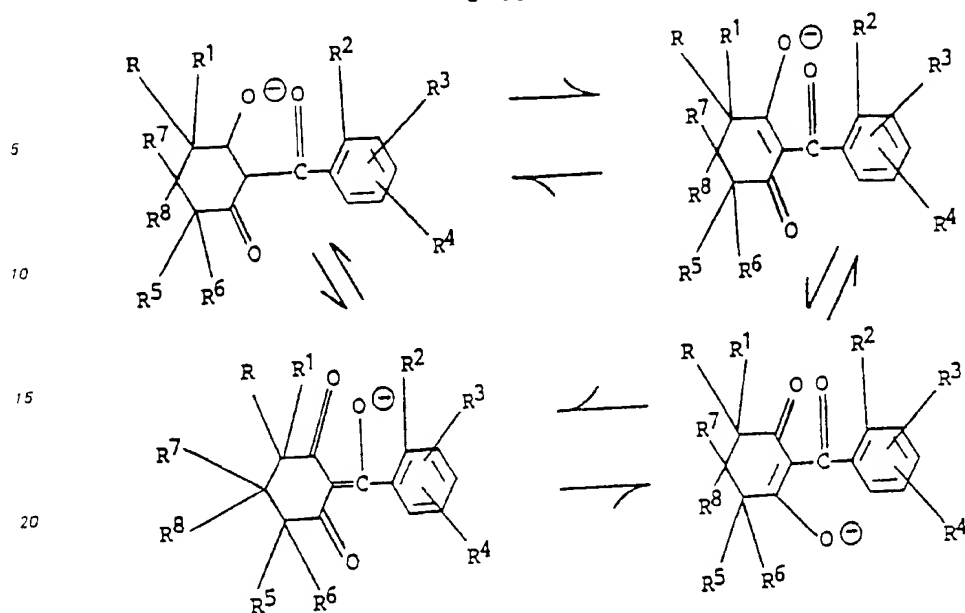
More preferably, R^3 is chlorine, hydrogen, methyl, alkylthio or methoxy. Preferably R^4 is hydrogen, chlorine, nitro, CF_3 , or R^bSO_n wherein R^b is C_1-C_4 alkyl, preferably methyl and n is the integer 0, 1 or 2, preferably 2.

The compounds of this invention can have the following four structural formulae because of tautomerism:



wherein R , R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , R^7 and R^8 are as defined above.

The circled proton on each of the four tautomers is reasonably labile. These protons are acidic and can be removed by any base to give a salt having an anion of the following four resonance forms:



wherein R, R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ and R⁸ are as defined above.

Examples of cations of these bases are inorganic cations such as alkali metals e.g. lithium, sodium, and potassium, alkaline earth metals, e.g. barium, magnesium, calcium and strontium, or organic cations such as substituted ammonium, sulfonium or phosphonium wherein the substituent is an aliphatic or aromatic group.

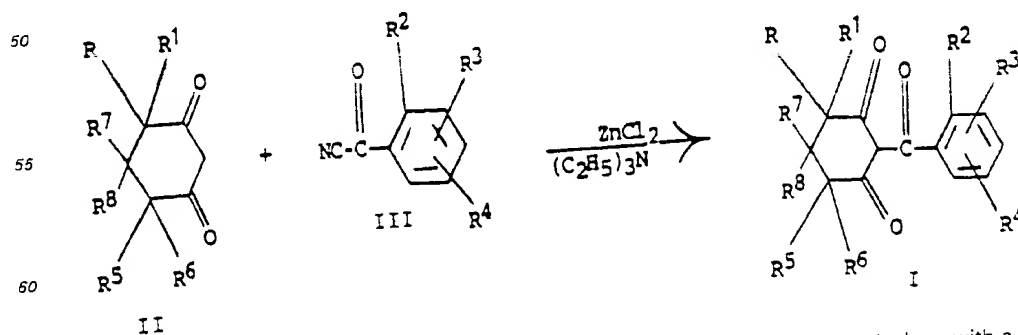
The term "aliphatic group" is used herein in a broad sense to cover a large class of organic groups characterized by being derived from (1) an acyclic (open-chain structure) of the paraffin, olefin and acetylene hydrocarbon series and their derivatives or (2) alicyclic compounds. The aliphatic group can have from 1 to 10 carbon atoms.

The term "aromatic group" is used herein in a broad sense to distinguish from the aliphatic group and includes a group derived from (1) compounds having 6 to 20 carbon atoms and characterized by the presence of at least one benzene ring, including monocyclic, bicyclic and polycyclic hydrocarbons and their derivatives and (2) heterocyclic compounds having 5 to 19 carbon atoms which are similar in structure and are characterized by having an unsaturated ring structure containing at least one atom other than carbon, such as nitrogen, sulfur and oxygen and derivatives of these heterocyclic compounds.

In the above description of the compounds of this invention alkyl and alkoxy include both straight and branched configurations; for example, methyl, ethyl, n-propyl, isopropyl, n-butyl, sec-butyl, isobutyl, and tert-butyl.

The compounds of this invention and their salts are active herbicides of a general type. That is, they are herbicidally effective against a wide range of plant species. The method of controlling undesirable vegetation of the present invention comprises applying an herbicidally effective amount of the above-described compounds to the area where control is desired.

The compounds of the present invention can be prepared by the following general method.



Generally, mole amounts of the dione and substituted benzoyl cyanide are used, along with a slight mole excess of zinc chloride. The two reactants and the zinc chloride are combined in a solvent such as

methylene chloride. A slight mole excess of triethylamine is slowly added to the reaction mixture with cooling. The mixture is stirred at room temperature for 5 hours.

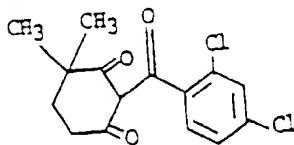
The reaction product is worked up by conventional techniques.

The above-described substituted benzoyl cyanide can be prepared according to the teaching of T. S. Oakwood and C. A. Weisgerber, *Organic Synthesis Collected*, Vol. III, pp. 122 (1955).

The following example teaches the synthesis of a representative compound of this invention.

Example I

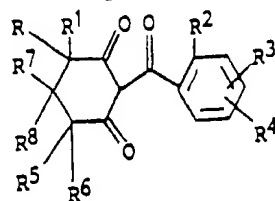
4,4-Dimethyl-2-(2,4-dichlorobenzyl)-cyclohexane-1,3-dione



4,4-Dimethyl-1,3-cyclohexanedione [14.0 grams (g), 0.1 mole], 20.0 g (0.1 mole) 2,4-dichlorobenzoyl cyanide and 13.6 g (0.11 mole) anhydrous, powdered zinc chloride were combined in 100 milliliters (ml) methylene chloride. Triethylamine (10.1 g, 0.12 mole) was slowly added with cooling. The reaction mixture was stirred at room temperature for 5 hours and then poured into 2N hydrochloric acid. The aqueous phase was discarded and the organic phase was washed with 150 ml 5% Na_2CO_3 four times. The aqueous washings were combined and acidified with HCl, extracted with methylene chloride, dried and concentrated to yield 25.3 g of crude product. The crude product was chromatographed (2% $\text{AcOH}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$) in 5 g aliquots then reduced on rotavap under a separator pressure at 50°C for 30 minutes to remove AcOH . This yielded an oil (40% yield). The structure was confirmed by instrumental analysis.

The following is a table of certain selected compounds that are preparable according to the procedure described hereto. Compound numbers are assigned to each compound and are used throughout the remainder of the application.

TABLE I



Compound Number	R	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸
1	$\text{C}_2\text{H}_5\text{-O-C(=O)-H}$	H	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
2	$\text{C}_2\text{H}_5\text{-O-C(=O)-CH}_3$	CH ₃	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
3	triethanolammonium salt of Compound No. 2								
4	triethanolammonium salt of Compound No. 7								
5	$\text{C}_2\text{H}_5\text{-O-C(=O)-CH}_3$	CH ₃	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H
6	triethanolammonium salt of Compound No. 5								
7	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
8	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-Cl	CH ₃	H	H	H
9	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
10	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	H	4-Cl	CH ₃	H	H	H
11	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
12	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	H	4-Cl	CH ₃	H	H	H
13	CH ₃	H	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
14	CH ₃	H	Cl	H	4-Cl	CH ₃	H	H	H
15	C ₂ H ₅	H	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
16	C ₂ H ₅	H	Cl	H	4-Cl	CH ₃	H	H	H
17	n-C ₄ H ₉	H	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
18	n-C ₄ H ₉	H	Cl	H	4-Cl	CH ₃	H	H	H
19	i-C ₃ H ₇	H	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
20	i-C ₃ H ₇	H	Cl	H	4-Cl	CH ₃	H	H	H
21		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
22		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	H	4-Cl	CH ₃	H	H	H
23	CH ₃	CH ₃	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H

TABLE I
(continued)

Compound Number	R	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸
24	CH ₃	CH ₃	Cl	3-Cl	4-Cl	CH ₃	H	H	H
25	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H
26	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-Cl	4-Cl	CH ₃	H	H	H
27	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H
28	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-Cl	4-Cl	CH ₃	H	H	H
29	CH ₃	H	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H
30	CH ₃	H	Cl	3-Cl	4-Cl	CH ₃	H	H	H
31	C ₂ H ₅	H	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H
32	C ₂ H ₅	H	Cl	3-Cl	4-Cl	CH ₃	H	H	H
33	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H
34	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-Cl	4-Cl	CH ₃	H	H	H
35	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H
36	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-Cl	4-Cl	CH ₃	H	H	H
37		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H
38		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-Cl	4-Cl	CH ₃	H	H	H
39	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
40	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
41	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
42	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
43	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
44	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
45	CH ₃	H	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
46	CH ₃	H	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
47	C ₂ H ₅	H	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
48	C ₂ H ₅	H	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
49	n-C ₄ H ₉	H	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
50	n-C ₄ H ₉	H	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
51	i-C ₃ H ₇	H	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
52	i-C ₃ H ₇	H	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
53		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
54		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
55	CH ₃	CH ₃	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H

TABLE I
(continued)

Compound Number	R	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸
56	CH ₃	CH ₃	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
57	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
58	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
59	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
60	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
61	CH ₃	H	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
62	CH ₃	H	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
63	C ₂ H ₅	H	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
64	C ₂ H ₅	H	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
65	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
66	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
67	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
68	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
69		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
70		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-Cl	4-CH ₃ SO ₂	CH ₃	H	H	H
71	CH ₃	CH ₃	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
72	CH ₃	CH ₃	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
73	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
74	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
75	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
76	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
77	CH ₃	H	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
78	CH ₃	H	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
79	C ₂ H ₅	H	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
80	C ₂ H ₅	H	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
81	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
82	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
83	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
84	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
85		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
86		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
87	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H

TABLE I
(continued)

Compound Number	R	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸
88	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
89	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
90	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
91	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
92	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
93	CH ₃	H	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
94	CH ₃	H	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
95	C ₂ H ₅	H	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
96	C ₂ H ₅	H	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
97	n-C ₄ H ₉	H	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
98	n-C ₄ H ₉	H	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
99	i-C ₃ H ₇	H	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
100	i-C ₃ H ₇	H	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
101		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
102		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	H	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
103	CH ₃	CH ₃	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
104	CH ₃	CH ₃	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
105	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
106	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
107	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
108	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
109	CH ₃	H	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
110	CH ₃	H	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
111	C ₂ H ₅	H	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
112	C ₂ H ₅	H	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
113	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
114	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
115	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
116	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
117		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
118		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-OCH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
119	CH ₃	CH ₃	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H

TABLE I
(continued)

Compound Number	R	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸
120	CH ₃	CH ₃	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
121	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
122	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
123	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
124	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
125	CH ₃	H	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
126	CH ₃	H	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
127	C ₂ H ₅	H	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
128	C ₂ H ₅	H	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
129	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
130	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
131	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
132	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
133		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
134		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-CH ₃	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
135	CH ₃	CH ₃	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
136	CH ₃	CH ₃	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
137	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
138	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
139	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
140	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
141	CH ₃	H	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
142	CH ₃	H	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
143	C ₂ H ₅	H	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
144	C ₂ H ₅	H	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
145	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
146	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
147	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
148	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
149		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
150		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-OCH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
151	CH ₃	CH ₃	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H

TABLE I
(continued)

Compound Number	R	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸
152	CH ₃	CH ₃	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
153	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
154	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
155	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
156	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
157	CH ₃	H	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
158	CH ₃	H	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
159	C ₂ H ₅	H	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
160	C ₂ H ₅	H	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
161	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
162	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
163	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	H	H	H	H
164	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
165		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -		H	H	H
166		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-CH ₃	4-CH ₃ SO ₂ -	CH ₃	H	H	H
167	CH ₃	CH ₃	Cl	3-CH ₃	4-Cl		H	H	H
168	CH ₃	CH ₃	Cl	3-CH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
169	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-CH ₃	4-Cl		H	H	H
170	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-CH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
171	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-CH ₃	4-Cl		H	H	H
172	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-CH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
173	CH ₃	H	Cl	3-CH ₃	4-Cl		H	H	H
174	CH ₃	H	Cl	3-CH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
175	C ₂ H ₅	H	Cl	3-CH ₃	4-Cl		H	H	H
176	C ₂ H ₅	H	Cl	3-CH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
177	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-CH ₃	4-Cl		H	H	H
178	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-CH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
179	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-CH ₃	4-Cl		H	H	H
180	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-CH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
181		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-CH ₃	4-Cl		H	H	H
182		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-CH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
183	CH ₃	CH ₃	Cl	3-OCH ₃	4-Cl		H	H	H

TABLE I
(continued)

Compound Number	R	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸
184	CH ₃	CH ₃	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
185	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	H	H	H	H
186	CH ₃	n-C ₃ H ₇	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
187	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	H	H	H	H
188	CH ₃	n-C ₄ H ₉	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
189	CH ₃	H	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	H	H	H	H
190	CH ₃	H	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
191	C ₂ H ₅	H	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	H	H	H	H
192	C ₂ H ₅	H	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
193	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	H	H	H	H
194	n-C ₄ H ₉	H	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
195	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	H	H	H	H
196	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
197		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	H	H	H	H
198		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	3-OCH ₃	4-Cl	CH ₃	H	H	H
199	CH ₃	C ₂ H ₅	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
200	CH ₃	CH ₃	Cl	H	H	H	H	H	H
201	CH ₃	CH ₃	Cl	3-OC ₂ H ₅	Br	H	H	H	H
202	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-Br	H	H	H	H
203	CH ₃	C ₂ H ₅	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H
204	n-C ₃ H ₇	H	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
	O								
205	C ₂ H ₅ OC-	n-C ₃ H ₇	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
206	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-i-C ₃ H ₇ SO ₂	H	H	H	H
207	CH ₃	CH ₃	Cl	4-i-C ₃ H ₇ O	4-Br	H	H	H	H
208	CH ₃	CH ₃	Cl	H	6-F	H	H	H	H
209	i-C ₃ H ₇	H	Cl	3-Cl	4-Cl	H	H	H	H
210	CH ₃	CH ₃	Cl	3-OC ₂ H ₅	4-Br	H	H	H	H
211	i-C ₃ H ₇ OC(O)	H	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
212	C ₂ H ₅ OC(O)-	n-C ₃ H ₇	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
213		-C ₅ H ₁₀ -	Cl	H	4-Cl	H	H	H	H
214	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-Cl	H	H	CH ₃	H

TABLE I
(continued)

Compound Number	R	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	R ⁸
215	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-n-C ₃ H ₇ SO ₂ -	H	H	H	H
216	CH ₃	CH ₃	Cl	3-Cl	4-n-C ₃ H ₇ SO ₂ -	H	H	H	H
217	CH ₃	CH ₃	CH ₃ O	3-CH ₃ O	H	H	H	H	H
218	CH ₃	CH ₃	CH ₃ O	H	4-Cl	H	H	H	H
219	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-Br	CH ₃	H	H	H
220	CH ₃	CH ₃	Br	H	H	H	H	H	H
221	CH ₃	CH ₃	I	H	H	H	H	H	H
222	CH ₃	CH ₃	F	H	H	H	H	H	H
223	CH ₃	CH ₃	CH ₃ O	H	H	H	H	H	H
224	CH ₃	CH ₃	Cl	3-allyloxy	4-Br	H	H	H	H
225	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-CH ₃ SO ₂	H	H	CH ₃	H
226	CH ₃	CH ₃	Cl	3-CH ₃ O	4-Br	CH ₃	H	H	H
227	CH ₃	CH ₃	Br	H	3-CN	H	H	H	H
228	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4N(CH ₃)SO ₂ C ₆ F ₃	H	H	H	H
229	CH ₃	CH ₃	Cl	3-NO ₂	H	H	H	H	H
230	CH ₃	CH ₃	C ₂ H ₅ O	H	4-Cl	H	H	H	H
231	CH ₃	CH ₃	Cl	H	*	H	H	H	H
232	CH ₃	CH ₃	Cl	3-C ₂ H ₅ O	4-CH ₃ SO ₂	H	H	H	H
233	CH ₃	CH ₃	Cl	3-CH ₃ O	4-C ₂ H ₅ SO ₂	H	H	H	H
234	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-n-C ₄ H ₉ SO ₂	H	H	H	H
235	CH ₃	CH ₃	Cl	3-Cl	4-n-C ₄ H ₉ SO ₂	CH ₃	H	H	H
236	CH ₃	CH ₃	Cl	3-Cl	4-C ₂ H ₅ SO ₂	CH ₃	H	H	H
237	CH ₃	CH ₃	Cl	H	4-F	H	H	H	H
238	CH ₃	H	Cl	3-CH ₃ O	4-Br	H	H	H	H
239	CH ₃	CH ₃	Cl	3-CH ₃ O	H	H	H	H	H
240	CH ₃	CH ₃	Cl	EtS	PrSO ₂	H	H	H	H
241	CH ₃	CH ₃	Cl	EtS	EtS	H	H	H	H
242	CH ₃	CH ₃	Cl	EtS	EtSO ₂	H	H	H	H
243	CH ₃	CH ₃	Cl	EtS	MeSO ₂	H	H	H	H

* = 4-butylsulfinyl

Herbicidal Screening Tests

As previously mentioned, the herein described compounds produced in the above-described manner are phytotoxic compounds which are useful and valuable in controlling various plant species. Selected compounds of this invention were tested as herbicides in the following manner.

Pre-Emergence Herbicide Test

On the day preceding treatment, seeds of eight different weed species are planted in loamy sand soil in individual rows using one species per row across the width of a flat. The seeds used are green foxtail (FT) (*Setaria viridis*), watergrass (WG) (*Echinochloa crusgalli*), wild oat (WO) (*Avena fatua*), annual morningglory (AMG) (*Ipomoea lacunosa*), velvetleaf (VL) (*Abutilon theophrasti*), Indian mustard (MD) (*Brassica juncea*), redroot pigweed (PW) (*Amaranthus retroflexus*) or curly dock (CD) (*Rumex crispus*), and yellow nutsedge (YNG) (*Cyperus esculentus*). Ample seeds are planted to give about 20 to 40 seedlings per row, after emergence, depending upon the size of the plants.

Using an analytical balance, 600 milligrams (mg) of the compound to be tested are weighed out on a piece of glassine weighing paper. The paper and compound are placed in a 60 milliliter (ml) wide-mouth clear bottle and dissolved in 45 ml of acetone or substituted solvent. Eighteen ml of this solution are transferred to a 60 ml wide-mouth clear bottle and diluted with 22 ml of a water and acetone mixture (19:1) containing enough polyoxyethylene sorbitan monolaurate emulsifier to give a final solution of 0.5% (v/v). The solution is then sprayed on a seeded flat on a linear spray table calibrated to deliver 80 gallons per acre (748 L/ha). The application rate is 4 lb/acre (4.48 Kg/ha).

After treatment, the flats are placed in the greenhouse at a temperature of 70 to 80°F and watered by sprinkling. Two weeks after treatment, the degree of injury or control is determined by comparison with untreated check plants of the same age. The injury rating from 0 to 100% is recorded for each species as percent control with 0% representing no injury and 100% representing complete control.

The results of the tests are shown in the following Table II.

TABLE II

Pre-Emergence Herbicidal Activity
Application Rate — 4.48 kg/ha

Cmpd. No.	FT	WG	WD	AMG	VL	MD	CD	FW	YNG
1	0	85	10	75	100	80	80		75
2	90	90	80	10	90	90	—		80
3									
4	100	100	80	60	100	80	90		100
5	80	100	20	40	100	100	80		100
6	40	100	0	40	100	100	80		100
7	100	100	100	80	100	100	90		100
8	100	100	60	45	60	60	80		100
9	60	100	90	20	60	60	60		100
13	100	100	40	5	80	60	80		100
14	80	90	60	95	90	90	100		80
21	25	95	10	20	20	20	60		40
23	100	100	90	90	100	100	100		100
35	100	60	50	80	90	90	40		60
39	60	60	80	80	90	90	60		65
40	100	100	100	100	100	100	100		97
45	100	100	85	100	100	100	90		95
55	100	80	85	100	100	90	100		70
71	90	65	90	85	70	60	100		40
88	40	70	80	90	90	100	95		40
167	40	70	40	40	40	60	70		50
183	64	70	80	40	90	80	70		80
199	20	95	60	5	100	100	90		100
200	100	100	80	20	90	40	80		100
201	100	100	70	20	100	100	100		100
202	100	100	80	60	100	100	80		100
203	100	100	0	10	100	100	100		100
204	90	70	10	0	0	0	80		10
205	0	10	0	0	10	10	0		0
206	100	100	90	80	100	100	90		100
207	100	100	90	40	90	90	90		90
208	100	100	85	0	95	85	95		90
209	90	90	50	20	100	100	100		80
211	90	80	25	30	30	45	50		90
212	0	10	0	0	10	10	0		0
213	0	20	0	0	10	20	10		0
214	100	100	90	45	100	100	65		100
215	80	90	95	95	100	100	100		5
216	100	95	95	95	40	100	100		30
217	30	65	0	30	45	40	65		50
218	70	75	0	65	100	50	50		70
219	100	100	100	98	100	100	100		85
220	100	100	85	15	100	100	85		95
221	100	100	65	0	100	100	50		50
222	80	80	55	0	98	55	80		65
223	95	95	10	0	65	0	25		60
224	100	100	100	100	100	100	100		50
225	100	100	75	100	100	100	100		50

TABLE II
(continued)

5	Ompd. No.	FT	WG	WO	AMG	VL	MD	CD	FW	YNG
	226	100	100	60	15	100	100	100		80
	227	100	100	55	15	100	100	90		95
	228	100	100	60	20	95	100	90		10
10	229	5	10	0	0	40	20	0		0
	230	10	40	10	10	95	40	100		80
	231	100	100	75	80	100	100	100		75
	232	100	100	90	100	100	100	85		-
15	233	100	100	80	100	100	100	100		-
	234	95	100	50	95	100	100	85		-
	235	100	100	70	100	90	100	100		-
	236	100	100	75	100	100	100	85		-
	237	100	100	55	40	100	100	90		7
20	238	100	100	65	95	100	100	100		95
	239	100	100	30	15	100	100	95		90

— = Species did not germinate for some reason.
A blank indicates that the weed was not tested.

Post-Emergence Herbicide Test

This test is conducted in an identical manner to the testing procedure for the pre-emergence herbicide test, except the seeds of the eight different weed species are planted 1012 days before treatment. Also, watering of the treated flats is confined to the soil surface and not to the foliage of the sprouted plants.

The results of the post-emergence herbicide test are reported in Table III.

0 135 191

TABLE III

Post-Emergence Herbicidal Activity
Application Rate — 4.48 kg/ha

Compd. No.	FT	WG	WO	AMG	VL	MD	CD	PW	YNG
1	85	95	20	95	100	100	95		95
2	90	100	65	100	100	100	100		100
3									
4	60	60	90	40	60	60	90		70
5	40	60	10	20	40	40	90		80
6	40	50	10	60	20	20	60		50
7	80	80	80	60	60	90	60		60
8	100	80	60	30	80	80	80		80
9	70	70	60	40	60	60	80		70
13	40	40	60	30	60	60	90		60
14	100	100	90	10	20	20	90		100
21	0	20	0	0	10	20	10		0
23	100	100	95	70	60	60	80		100
35	90	90	50	20	100	100	100		80
39	100	100	95	100	100	100	90		100
40	100	70	90	100	-	90	98		70
45	100	85	100	85	-	100	100		65
55	100	100	95	100	100	100	100		95
71	100	100	85	100	100	100	100		90
88	100	100	80	100	100	100	100		90
167	100	100	75	80	100	100	100		90
183	100	100	65	30	100	100	100		90
199	100	80	60	20	90	90	80		45
200	90	60	60	60	60	60	40		70
201	90	70	70	40	70	70	60		60
202	100	90	70	50	100	100	80		80
203	100	100	10	20	20	20	80		60
204	50	30	10	0	0	0	60		0
205	20	40	10	60	90	40	60		40
206	80	80	80	80	100	100	80		50
207	60	50	50	20	60	60	80		60
208	100	80	80	75	-	100	100		95
209	100	60	50	80	90	90	40		60
211	15	100	0	50	100	80	70		40
212	20	40	10	60	90	90	60		40
213	25	45	10	20	20	20	60		45
214	90	80	80	80	100	100	100		70
215	100	100	90	100	100	100	100		90
216	100	100	85	100	100	100	100		95
217	65	100	0	0	100	20	20		90
218	100	100	0	20	100	100	98		95
219	100	100	90	85	100	100	100		95
220	100	65	80	50	100	100	60		60
221	60	70	70	40	80	70	30		50
222	0	60	40	60	100	90	20		30
223	100	75	80	40	100	50	20		30
224	90	100	100	100	100	100	100		40
225	60	70	70	70	90	65	40		60

TABLE III
(continued)

	<u>Cmpd.</u> <u>No.</u>	<u>FT</u>	<u>WG</u>	<u>WO</u>	<u>AMG</u>	<u>VL</u>	<u>MD</u>	<u>CD</u>	<u>PW</u>	<u>YNG</u>
5	226	100	100	85	100	100	100	100		60
	227	95	85	90	100	100	100	90		45
10	228	85	100	0	10	15	95	40		50
	229	85	70	65	0	0	0	0		35
	230	20	40	10	15	70	40	35		40
	231	100	95	100	95	100	95	100		40
	232	65	75	75	80	90	85	80		60
15	233	80	80	70	95	80	85	80		50
	234	100	80	25	80	75	80	85		35
	235	100	100	40	95	95	100	95		50
	236	75	70	50	90	90	100	90		50
	237	100	80	80	60	85	60	0		-
20	238	98	90	60	35	-	100	60		90
	239	70	65	20	15	95	40	70		45

25 Pre-Emergence Multi-Weed Herbicide Test

Several compounds were evaluated at an application rate of 2 lb/acre (2.24 kg/ha) for pre-emergence activity against a larger number of weed species:

The process was generally similar to the pre-emergence herbicide test described above except that only 300 milligrams of test compound were weighed out and the application rate was 40 gallons per acre.

30 Redroot pigweed (PW) and curly dock (CD) were eliminated in this test and the following weed species were added:

	<u>Grasses:</u>	downybrome	<i>Bromus tectorum</i>	(DB)
35		annual ryegrass	<i>Lolium multiflorum</i>	(ARG)
		rox-orange sorghum	<i>Sorghum bicolor</i>	(SHC)
		hemp sesbania	<i>Sesbania exaltata</i>	(SESB)
40		nightshade	<i>Solanum sp.</i>	(SP)
		cocklebur	<i>Xanthium sp.</i>	(CB)

45 The results of the test are shown in Table IV.

TABLE IV
Pre-Emergence Multi-Weed Herbicide Test

	<u>Cmpd.</u> <u>No.</u>	<u>DB</u>	<u>FT</u>	<u>ARG</u>	<u>WG</u>	<u>SFC</u>	<u>WO</u>	<u>BSG</u>	<u>AMG</u>	<u>SESB</u>	<u>VL</u>	<u>SP</u>	<u>MD</u>	<u>YNS</u>	<u>CB</u>
50	24	80	100	100	100	100	80	95	70	60	100	40	85	100	10
55	210	100	100	100	100	100	100	100	20	10	100	20	95	100	20

60 The compounds of the present invention are useful as herbicides, especially as pre-emergence herbicides, and can be applied in a variety of ways at various concentrations. In practice, the compounds herein defined are formulated into herbicidal compositions, by admixture, in herbicidally effective amounts, with the adjuvants and carriers normally employed for facilitating the dispersion of active ingredients for agricultural applications, recognizing the fact that the formulation and mode of application of a toxicant may affect the activity of the materials in a given application. Thus, these active herbicidal compounds may be formulated as granules of relatively large particle size, as wettable powders, as emulsifiable concentrates, as powdery dusts, as solutions or as any of several other known types of

formulations, depending upon the desired mode of application. Preferred formulations for pre-emergence herbicidal applications are wettable powders, emulsifiable concentrates and granules. These formulations may contain at little as about 0.5% to as much as about 95% or more by weight of active ingredient. A herbicidally effective amount depends upon the nature of the seeds or plants to be controlled and the rate of application varies from about 0.05 to approximately 25 pounds per acre, preferably from about 0.1 to about 10 pounds per acre.

Wettable powders are in the form of finely divided particles which disperse readily in water or other dispersants. The wettable powder is ultimately applied to the soil either as a dry dust or as a dispersion in water or other liquid. Typical carriers for wettable powders include fuller's earth, kaolin clays, silicas and other readily wet organic or inorganic diluents. Wettable powders normally are prepared to contain about 5% to about 95% of the active ingredient and usually also contain a small amount of wetting, dispersing, or emulsifying agent to facilitate wetting and dispersion.

Emulsifiable concentrates are homogeneous liquid compositions which are dispersible in water or other dispersant, and may consist entirely of the active compound with a liquid or solid emulsifying agent, or may also contain a liquid carrier, such as xylene, heavy aromatic naphthal, isophorone and other non-volatile organic solvents. For herbicidal application, these concentrates are dispersed in water or other liquid carrier and normally applied as a spray to the area to be treated. The percentage by weight of the essential active ingredient may vary according to the manner in which the composition is to be applied, but in general comprises about 0.5% to 95% of active ingredient by weight of the herbicidal composition.

Granular formulations wherein the toxicant is carried on relatively coarse particles, are usually applied without dilution to the area in which suppression of vegetation is desired. Typical carriers for granular formulations include sand, fuller's earth, bentonite clays, vermiculite, perlite and other organic or inorganic materials which absorb or which may be coated with the toxicant. Granular formulations normally are prepared to contain about 5% to about 25% of active ingredients which may include surface-active agents such as heavy aromatic naphthas, kerosene or other petroleum fractions, or vegetable oils; and/or stickers such as destrins, glue or synthetic resins.

Typical wetting, dispersing or emulsifying agents used in agricultural formulations include, for example, the alkyl and alkylaryl sulfonates and sulfates and their sodium salts; polyhydric alcohols; and other types of surface-active agents, many of which are available in commerce. The surface-active agent, when used, normally comprises from 0.1% to 15% by weight of the herbicidal composition.

Dusts, which are free-flowing admixtures of the active ingredient with finely divided solids such as talc, clays, flours and other organic and inorganic solids which act as dispersants and carriers for the toxicant, are useful formulations for soil-incorporating application.

Pastes, which are homogeneous suspensions of a finely divided solid toxicant in a liquid carrier such as water or oil, are employed for specific purposes. These formulations normally contain about 5% to about 95% of active ingredient by weight, and may also contain small amounts of a wetting, dispersing or emulsifying agent to facilitate dispersion. For application, the pastes are normally diluted and applied as a spray to the area to be affected.

Other useful formulations for herbicidal applications include simple solutions of the active ingredient in a dispersant in which it is completely soluble at the desired concentration, such as acetone, alkylated naphthalenes, xylene and other organic solvents. Pressurized sprays, typically aerosols, wherein the active ingredient is dispersed in finely-divided form as a result of vaporization of a low boiling dispersant solvent carrier, such as the Freons, may also be used.

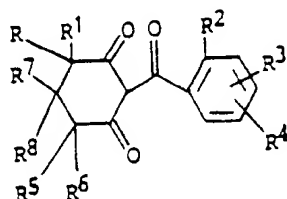
The phytotoxic compositions of this invention are applied to the plants in the conventional manner. Thus, the dust and liquid compositions can be applied to the plant by the use of power-dusters, boom and hand sprayers and spray dusters. The compositions can also be applied from airplanes as a dust or a spray because they are effective in very low dosages. In order to modify or control growth of germinating seeds or emerging seedlings, as a typical example, the dust and liquid compositions are applied to the soil according to conventional methods and are distributed in the soil to a depth of at least $\frac{1}{2}$ inch below the soil surface. It is not necessary that the phytotoxic compositions be admixed with the soil particles since these compositions can also be applied merely by spraying or sprinkling the surface of the soil. The phytotoxic compositions of this invention can also be applied by addition to irrigation water supplied to the field to be treated. This method of application permits the penetration of the compositions into the soil as the water is absorbed therein. Dust compositions, granular compositions or liquid formulations applied to the surface of the soil can be distributed below the surface of the soil by conventional means such as discing, dragging or mixing operations.

The phytotoxic compositions of this invention can also contain other additaments, for example, fertilizers and other herbicides, pesticides and the like, used as adjuvant or in combination with any of the above-described adjuvants. Other phytotoxic compounds useful in combination with the above-described compounds include, for example, anilides such as 2-benzothiazole-2-yloxy-N-methyl acetanilide, 2-chloro-2',6'-dimethyl-N-(n-propylethyl)acetanilide, 2-chloro-2',6'-diethyl-N-(butoxymethyl)acetanilide; 2,4-dichlorophenoxyacetic acids, 2,4,5-trichlorophenoxyacetic acid, 2-methyl-4-chlorophenoxyacetic acid and the salts, esters and amides thereof; triazine derivatives, such as 2,4-bis(3-methoxypropylamino)-6-methylthio-s-triazine, 2-chloro-4-ethylamino-6-isopropylamino-s-triazine, and 2-ethylamino-4-isopropyl-amino-6-methyl-mercapto-s-triazine; urea derivatives, such as 3-(3,5-dichlorophenyl)-1,1-dimethylurea and 3-(p-

chlorophenyl)-1,1-dimethylurea; and acetamides such as N,N-diallyl- α -chloroacetamide, and the like; benzoic acids such as 3-amino-2,5-dichlorobenzoic acid; thiocarbamates such as S-(1,1-dimethylbenzyl)-piperidine-1-carbothioate, 3-(4-chlorophenyl)-methyl diethylcarbothioate, ethyl-1-hexahydro-1,4-azepine-1-carbothioate, S-ethyl-hexahydro-1H-azepine-1-carbothioate, S-propyl N,N-dipropylthiocarbamate, S-ethyl N,N-dipropylthiocarbamate, S-ethyl cyclohexylethylthiocarbamate and the like; anilines such as 4-(methylsulfonyl)-2,6-dinitro-N,N-substituted aniline, 4-trifluoromethyl-2,6-dinitro-N,N-di-n-propyl aniline, 2-(4-(2,4-dichlorophenoxy)phenoxy)propanoic acid, 2-(4-trifluoromethyl-2,6-dinitro-N-ethyl-N-butyl aniline, 2-[4-(2,4-dichlorophenoxy)phenoxy]propanoic acid, 2-[1-(ethoxyimino)butyl]-5-[2-ethylthio)propyl]-3-hydroxy-2-cyclohexene-1-one, (\pm)-butyl-2[4-[(5-trifluoromethyl)-2-pyridinyl]oxy]phenoxy]propanate, sodium 5-[2-chloro-4-(trifluoromethyl)phenoxy]-2-nitrobenzoate, 3-isopropyl-1H-2,1,3-benzothiadiazine-4(3H)-one-2,2-dioxide, and 4-amino-6-tert-butyl-3(methylthio)-as-triazin-5(4H)-one or 4-amino-6-(1,1-dimethylethyl)-3-(methylthio)-1,2,4-triazin-5(4H)-one and S-(O,O-diisopropyl)-benzene sulfonamide. Fertilizers useful in combination with the active ingredients include, for example, ammonium nitrate, urea and superphosphate. Other useful additives include materials in which plant organisms take root and grow such as compost, manure, humus, sand, and the like.

Claims for the Contracting States: BE CH DE FR GB IT LI NL SE

1. A compound having the structural formula

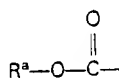


I

wherein

R is C₁—C₆ alkyl;

R¹ is hydrogen, C₁—C₆ alkyl, or



wherein R^a is C₁—C₄ alkyl or R and R¹ together are alkylene having 3 to 6 carbon atoms;

R² is chlorine, bromine, iodine, or C₁—C₄ alkoxy;

R³ and R⁴ independently are

(1) hydrogen;

(2) halogen;

(3) C₁—C₄ alkyl;

(4) C₁—C₄ aliphatic alkoxy;

(5) nitro;

(6) C₁—C₄ haloalkyl; and

(7) R^bSO_n— wherein R^b is C₁—C₄ alkyl; and

n is the integer 0, 1 or 2;

R⁵ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl; and

R⁶ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl; and

R⁷ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl; and

R⁸ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl;

and their salts.

2. The compounds of Claim 1 wherein:

R is C₁—C₄ alkyl;

R¹ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;

R² is chlorine, bromine, iodine, or methoxy;

R³ and R⁴ independently are hydrogen, chlorine, bromine, methyl, methoxy, nitro, CF₃, or R^bSO_n—

wherein R^b is C₁—C₄ alkyl; and n is the integer 2;

R⁵ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;

R⁶ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;

R⁷ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl; and

R⁸ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;

and their salts.

3. The compounds of Claim 1 wherein:

R is methyl;

R¹ is hydrogen or methyl;
 R² is chlorine, bromine, iodine, or methoxy;
 R³ and R⁴ independently are hydrogen, chlorine, bromine, methyl, methoxy, nitro, CF₃, or RⁿSO_n—
 wherein Rⁿ is C₁—C₄ alkyl; and n is the integer 2;

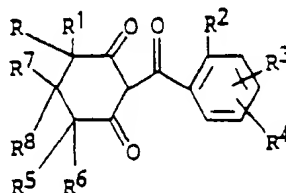
5 R⁵ is hydrogen or methyl;
 R⁶ is hydrogen or methyl;
 R⁷ is hydrogen or methyl; and
 R⁸ is hydrogen or methyl;
 and their salts.

10 4. The compound of Claim 2 wherein R is methyl, R¹ is methyl, R² is chlorine, R³ is hydrogen, R⁴ is 4-chlorine, R⁵ is hydrogen, R⁶ is hydrogen, R⁷ is hydrogen and R⁸ is hydrogen, and its salts.

5. The triethanolammonium salt of the compound of Claim 4.

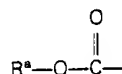
6. The compound of Claim 2 wherein R is methyl, R¹ is methyl, R² is chlorine, R³ is hydrogen, R⁴ is 2-CH₃SO₂—, R⁵ is hydrogen, R⁶ is hydrogen, R⁷ is hydrogen and R⁸ is hydrogen and its salts.

15 7. The method of controlling undesirable vegetation comprising applying to the area where control is desired, an herbicidally effective amount of a compound having the formula



25 wherein

R is C₁—C₆ alkyl;
 R¹ is hydrogen, C₁—C₆ alkyl, or



wherein Rⁿ is C₁—C₄ alkyl or R and R¹ together are alkylene having 3 to 6 carbon atoms;

35 R² is chlorine, bromine, iodine, or C₁—C₄ alkoxy;
 R³ and R⁴ independently are

- (1) hydrogen;
- (2) halogen;
- (3) C₁—C₄ alkyl;
- 40 (4) C₁—C₄ aliphatic alkoxy;
- (5) nitro;
- (6) C₁—C₄ haloalkyl; and
- (7) RⁿSO_n— wherein Rⁿ is C₁—C₄ alkyl; and

n is the integer 0, 1 or 2;

45 R⁵ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl; and
 R⁶ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl; and
 R⁷ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl; and
 R⁸ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl;

and their salts.

50 8. The method of Claim 7 wherein:

R is C₁—C₄ alkyl;
 R¹ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;
 R² is chlorine, bromine, iodine, or methoxy;
 R³ and R⁴ independently are hydrogen, chlorine, bromine, methyl, methoxy, nitro, CF₃, or RⁿSO_n—

55 wherein Rⁿ is C₁—C₄ alkyl; and n is the integer 2;

R⁵ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;
 R⁶ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;
 R⁷ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl; and
 R⁸ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;

60 and their salts.

9. The method of Claim 8 wherein:

R is methyl;
 R¹ is hydrogen or methyl;
 R² is chlorine, bromine, iodine, or methoxy;
 65 R³ and R⁴ independently are hydrogen, chlorine, bromine, methyl, methoxy, nitro, CF₃, or RⁿSO_n—

wherein R^0 is C_1-C_4 alkyl; and n is the integer 2;

R^5 is hydrogen or methyl;

R^6 is hydrogen or methyl;

R^7 is hydrogen or methyl; and

R^8 is hydrogen or methyl;

and their salts.

10. The compound of Claim 9 wherein R is methyl, R^1 is methyl, R^2 is chlorine, R^3 is hydrogen, R^4 is 4-chlorine, R^5 is hydrogen, R^6 is hydrogen, R^7 is hydrogen and R^8 is hydrogen, and its salts.

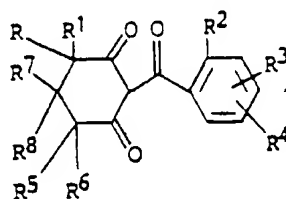
11. The method of Claim 10 wherein the triethanolammonium salt is used.

12. The method of Claim 9 wherein R is methyl, R^1 is methyl, R^2 is chlorine, R^3 is hydrogen, R^4 is 2- CH_3SO_2- , R^5 is hydrogen, R^6 is hydrogen, R^7 is hydrogen and R^8 is hydrogen and its salts.

13. A herbicidal composition comprising as an effective ingredient at least one compound according to one of the claims 1 to 6 together with usual carriers and/or diluents.

Claims for the Contracting State: AT

1. A process for preparing a compound having the structural formula I

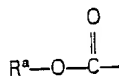


I

wherein

R is C_1-C_6 alkyl;

R^1 is hydrogen, C_1-C_6 alkyl, or



wherein R^a is C_1-C_4 alkyl or R and R^1 together are alkylene having 3 to 6 carbon atoms;

R^2 is chlorine, bromine, iodine, or C_1-C_4 alkoxy;

R^3 and R^4 independently are

(1) hydrogen;

(2) halogen;

(3) C_1-C_4 alkyl;

(4) C_1-C_4 aliphatic alkoxy;

(5) nitro;

(6) C_1-C_4 haloalkyl; and

(7) R^0SO_n- wherein R^0 is C_1-C_4 alkyl; and

n is the integer 0, 1 or 2;

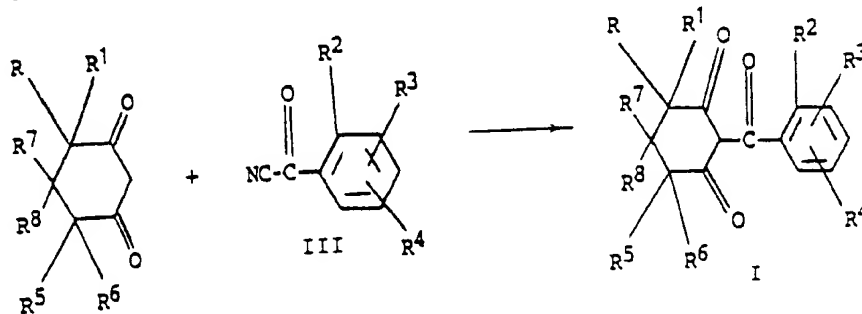
R^5 is hydrogen or C_1-C_6 alkyl; and

R^6 is hydrogen or C_1-C_6 alkyl; and

R^7 is hydrogen or C_1-C_6 alkyl; and

R^8 is hydrogen or C_1-C_6 alkyl;

and their salts, comprising reacting a dione of the general formula II with a substituted benzoyl cyanide of the general formula



II

III

I

wherein in the general formulas II and III R, R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ have the meaning as given for the compound of formula I.

2. The process of Claim 1 wherein the reaction is carried out in the presence of zinc chloride and triethylamine.

3. The process of Claim 1 wherein:

R is C₁—C₄ alkyl;

R¹ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;

R² is chlorine, bromine, iodine, or methoxy;

R³ and R⁴ independently are hydrogen, chlorine, bromine, methyl, methoxy, nitro, CF₃, or R^bSO_n—

wherein R^b is C₁—C₄ alkyl; and n is the integer 2;

R⁵ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;

R⁶ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;

R⁷ is hydrogen or methyl; and

R⁸ is hydrogen or methyl;

and their salts.

4. The process of Claim 1 wherein:

R is methyl;

R¹ is hydrogen or methyl;

R² is chlorine, bromine, iodine, or methoxy;

R³ and R⁴ independently are hydrogen, chlorine, bromine, methyl, methoxy, nitro, CF₃, or R^bSO_n—

wherein R^b is C₁—C₄ alkyl; and n is the integer 2;

R⁵ is hydrogen or methyl;

R⁶ is hydrogen or methyl;

R⁷ is hydrogen or methyl; and

R⁸ is hydrogen or methyl;

and their salts.

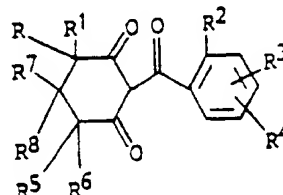
5. The process of Claim 2 wherein R is methyl, R¹ is methyl, R² is chlorine, R³ is hydrogen, R⁴ is 4-chlorine, R⁵ is hydrogen, R⁶ is hydrogen, R⁷ is hydrogen and R⁸ is hydrogen, and their salts.

6. The process of Claim 5 wherein the triethanolammonium salt is used.

7. The process of Claim 5 wherein the triethanolammonium salt is used.

8. The method of controlling undesirable vegetation comprising applying to the area where control is

desired, an herbicidally effective amount of a compound having the formula

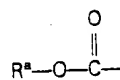


I

wherein

R is C₁—C₆ alkyl;

R¹ is hydrogen, C₁—C₆ alkyl, or



wherein R^a is C₁—C₄ alkyl or R and R¹ together are alkylene having 3 to 6 carbon atoms;

R² is chlorine, bromine, iodine, or C₁—C₄ alkoxy;

R³ and R⁴ independently are

(1) hydrogen;

(2) halogen;

(3) C₁—C₄ alkyl;

(4) C₁—C₄ aliphatic alkoxy;

(5) nitro;

(6) C₁—C₄ haloalkyl; and

(7) R^bSO_n— wherein R^b is C₁—C₄ alkyl; and

n is the integer 0, 1 or 2;

R⁵ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl; and

R⁶ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl; and

R⁷ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl; and

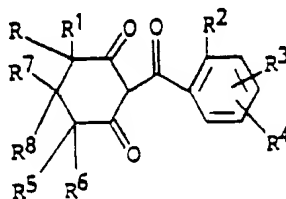
R⁸ is hydrogen or C₁—C₆ alkyl;

and their salts.

9. The method of Claim 8 wherein:
 R is C₁—C₄ alkyl;
 R¹ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;
 R² is chlorine, bromine, iodine, or methoxy;
 R³ and R⁴ independently are hydrogen, chlorine, bromine, methyl, methoxy, nitro, CF₃, or R^bSO_n—
 wherein R^b is C₁—C₄ alkyl; and n is the integer 2;
 R⁵ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;
 R⁶ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;
 R⁷ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl; and
 R⁸ is hydrogen or C₁—C₄ alkyl;
 and their salts.
10. The method of Claim 9 wherein:
 R is methyl;
 R¹ is hydrogen or methyl;
 R² is chlorine, bromine, iodine, or methoxy;
 R³ and R⁴ independently are hydrogen, chlorine, bromine, methyl, methoxy, nitro, CF₃, or R^bSO_n—
 wherein R^b is C₁—C₄ alkyl; and n is the integer 2;
 R⁵ is hydrogen or methyl;
 R⁶ is hydrogen or methyl;
 R⁷ is hydrogen or methyl; and
 R⁸ is hydrogen or methyl;
 and their salts.
11. The method of Claim 10 wherein R is methyl, R¹ is methyl, R² is chlorine, R³ is hydrogen, R⁴ is 4-chlorine, R⁵ is hydrogen, R⁶ is hydrogen, R⁷ is hydrogen and R⁸ is hydrogen, and its salts.
12. The method of Claim 11 wherein the triethanolammonium salt is used.
13. The method of Claim 10 wherein R is methyl, R¹ is methyl, R² is chlorine, R³ is hydrogen, R⁴ is 4-CH₃SO₂—, R⁵ is hydrogen, R⁶ is hydrogen, R⁷ is hydrogen and R⁸ is hydrogen and its salts.

Patentsprüche für die Vertragsstaaten: BE CH DE FR GB IT LI NL SE

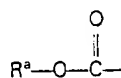
1. Verbindung der Strukturformel



I

worin

R C₁—C₆-Alkyl bedeutet;
 R¹ Wasserstoff, C₁—C₆-Alkyl oder



bedeutet,

worin R^a für C₁—C₄-Alkyl steht oder worin R und R¹ zusammen Alkylen mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen bedeuten;

R² Chlor, Brom, Jod oder C₁—C₄-Alkoxy bedeutet;

R³ und R⁴ unabhängig

(1) Wasserstoff;

(2) Halogen;

(3) C₁—C₄-Alkyl;

(4) C₁—C₄-aliphatisches Alkoxy;

(5) Nitro;

(6) C₁—C₄-Haloalkyl; und

(7) R^bSO_n—, worin R^b für C₁—C₄-Alkyl und n für eine ganze Zahl von 0, 1 oder 2 stehen, bedeuten;

R⁵ Wasserstoff oder C₁—C₆-Alkyl bedeutet; und

R⁶ Wasserstoff oder C₁—C₆-Alkyl bedeutet; und

R⁷ Wasserstoff oder C₁—C₆-Alkyl bedeutet; und

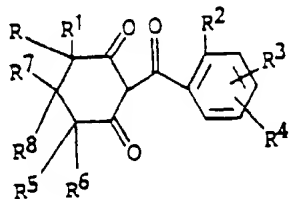
R⁸ Wasserstoff oder C₁—C₆-Alkyl bedeutet;

und ihre Salze.

2. Verbindung nach Anspruch 1, worin
 R C₁—C₄-Alkyl bedeutet;
 R¹ Wasserstoff oder C₁—C₄-Alkyl bedeutet;
 R² Chlor, Brom, Jod oder Methoxy bedeutet;
 R³ und R⁴ unabhängig Wasserstoff, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Nitro, CF₃ oder R^bSO_n— bedeuten,
 5 worin R^b für C₁—C₄-Alkyl und n für eine ganze Zahl von 2 stehen;
 R⁵ Wasserstoff oder C₁—C₄-Alkyl bedeutet;
 R⁶ Wasserstoff oder C₁—C₄-Alkyl bedeutet;
 R⁷ Wasserstoff oder C₁—C₄-Alkyl bedeutet; und
 10 R⁸ Wasserstoff oder C₁—C₄-Alkyl bedeutet;
 und ihre Salze.

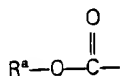
3. Verbindung nach Anspruch 1, worin
 R Methyl bedeutet;
 R¹ Wasserstoff oder Methyl bedeutet;
 15 R² Chlor, Brom, Jod oder Methoxy bedeutet;
 R³ und R⁴ unabhängig Wasserstoff, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Nitro, CF₃ oder R^bSO_n— bedeuten,
 worin R^b C₁—C₄-Alkyl bedeutet und n für eine ganze Zahl von 2 bedeutet;
 R⁵ Wasserstoff oder Methyl bedeutet;
 R⁶ Wasserstoff oder Methyl bedeutet;
 20 R⁷ Wasserstoff oder Methyl bedeutet; und
 R⁸ Wasserstoff oder Methyl bedeutet;
 und ihre Salze.

4. Verbindung nach Anspruch 2, worin R Methyl, R¹ Methyl, R² Chlor, R³ Wasserstoff, R⁴ 4-Chlor, R⁵
 Wasserstoff, R⁶ Wasserstoff, R⁷ Wasserstoff bedeuten, und ihre Salze.
 25 5. Das Triethanolammoniumsalz der Verbindung nach Anspruch 4.
 6. Verbindung nach Anspruch 2, worin R Methyl, R¹ Methyl, R² Chlor, R³ Wasserstoff, R⁴ 4-CH₃SO₂—, R⁵
 Wasserstoff, R⁶ Wasserstoff, R⁷ Wasserstoff und R⁸ Wasserstoff bedeuten, und ihre Salze.
 7. Verfahren zur Kontrolle unerwünschter Vegetation, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die
 Fläche, wo eine Kontrolle erfolgen soll, eine herbizid wirksame Menge einer Verbindung der Formel



I

- anwendet, worin
 40 R C₁—C₆-Alkyl bedeutet;
 R¹ Wasserstoff, C₁—C₆-Alkyl oder

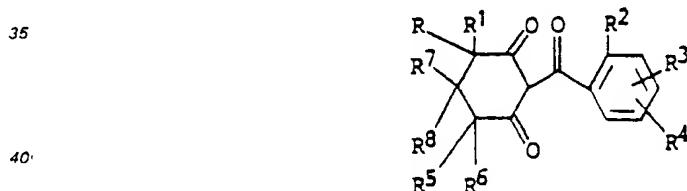


- bedeutet,
 worin R^a für C₁—C₄-Alkyl steht oder worin R und R¹ zusammen Alkylen mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen
 bedeuten;
 50 R² Chlor, Brom, Jod oder C₁—C₄-Alkoxy bedeutet;
 R³ und R⁴ unabhängig
 (1) Wasserstoff;
 (2) Halogen;
 (3) C₁—C₄-Alkyl;
 55 (4) C₁—C₄-aliphatisches Alkoxy;
 (5) Nitro;
 (6) C₁—C₄-Haloalkyl; und
 (7) R^bSO_n—, worin R^b für C₁—C₄-Alkyl und n für eine ganze Zahl von 0, 1 oder 2 stehen, bedeuten;
 R⁵ Wasserstoff oder C₁—C₆-Alkyl bedeutet; und
 60 R⁶ Wasserstoff oder C₁—C₆-Alkyl bedeutet; und
 R⁷ Wasserstoff oder C₁—C₆-Alkyl bedeutet; und
 R⁸ Wasserstoff oder C₁—C₆-Alkyl bedeutet;
 und ihr Salze.
 65 8. Verfahren nach Anspruch 7, worin

- R C_1-C_4 -Alkyl bedeutet;
 R^1 Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl bedeutet;
 R^2 Chlor, Brom, Jod oder Methoxy bedeutet;
 R^3 und R^4 unabhängig Wasserstoff, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Nitro, CF_3 oder R^bSO_n- bedeuten,
 5 worin R^b C_1-C_4 -Alkyl und n eine ganze Zahl von 2 bedeuten;
 R^5 Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl bedeutet;
 R^6 Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl bedeutet;
 R^7 Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl bedeutet; und
 R^8 Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl bedeutet;
 10 und ihre Salze.
 9. Verfahren nach Anspruch 8, worin
 R Methyl bedeutet;
 R^1 Wasserstoff oder Methyl bedeutet;
 R^2 Chlor, Brom, Jod oder Methoxy bedeutet;
 15 R^3 und R^4 unabhängig Wasserstoff, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Nitro, CF_3 oder R^bSO_n- bedeuten,
 worin R^b C_1-C_4 -Alkyl und n für eine ganze Zahl von 2 bedeuten;
 R^5 Wasserstoff oder Methyl bedeutet;
 R^6 Wasserstoff oder Methyl bedeutet;
 R^7 Wasserstoff oder Methyl bedeutet; und
 R^8 Wasserstoff oder Methyl bedeutet;
 20 und ihre Salze.
 10. Verfahren nach Anspruch 9, worin R Methyl, R^1 Methyl, R^2 Chlor, R^3 Wasserstoff, R^4 4-Chlor, R^5
 Wasserstoff, R^6 Wasserstoff, R^7 Wasserstoff bedeuten, und ihre Salze.
 11. Verfahren nach Anspruch 10, bei dem das Triethanolammoniumsalz verwendet wird.
 12. Verfahren nach Anspruch 9, worin R Methyl, R^1 Methyl, R^2 Chlor, R^3 Wasserstoff, R^4 4- CH_3SO_2- , R^5
 25 Wasserstoff, R^6 Wasserstoff, R^7 Wasserstoff und R^8 Wasserstoff bedeuten, und ihre Salze.
 13. Herbizides Präparat, dadurch gekennzeichnet, daß es als wirksamen Bestandteil mindestens eine
 Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 6 zusammen mit üblichen Trägerstoffen und/oder
 Verdünnungsmittel enthält.

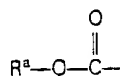
30 **Patentansprüche für den Vertragsstaat: AT**

1. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Strukturformel I



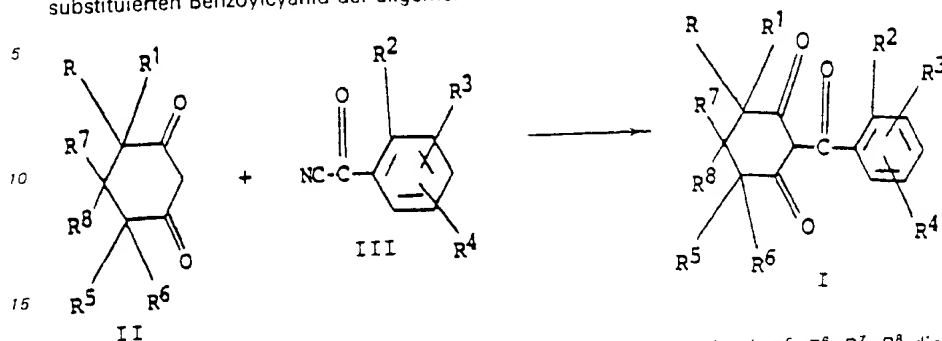
I

- worin
 R C_1-C_6 -Alkyl bedeutet;
 45 R^1 Wasserstoff, C_1-C_6 -Alkyl oder



- bedeutet,
 worin R^a C_1-C_4 -Alkyl steht oder worin R und R^1 zusammen Alkylen mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen
 bedeuten;
 R^2 Chlor, Brom, Jod oder C_1-C_4 -Alkoxy bedeutet;
 R^3 und R^4 unabhängig
 55 (1) Wasserstoff;
 (2) Halogen;
 (3) C_1-C_4 -Alkyl;
 (4) C_1-C_4 -aliphatisches Alkoxy;
 (5) Nitro;
 60 (6) C_1-C_4 -Haloalkyl; und
 (7) R^bSO_n- , bedeutet, worin R^b C_1-C_4 -Alkyl und n eine ganze Zahl von 0, 1 oder 2 bedeuten;
 R^5 Wasserstoff oder C_1-C_6 -Alkyl bedeutet; und
 R^6 Wasserstoff oder C_1-C_6 -Alkyl bedeutet; und
 65 R^7 Wasserstoff oder C_1-C_6 -Alkyl bedeutet; und

R⁸ Wasserstoff oder C₁—C₆-Alkyl bedeutet;
und ihr Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Dion der allgemeinen Formel II mit einem substituierten Benzoylcyanid der allgemeinen Formel



umsetzt, worin in den allgemeinen Formeln II und I, R, R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ die Bedeutungen besitzen, wie sie für die Verbindung der Formel I angegeben wurden.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Reaktion in Anwesenheit von Zinkchlorid und Triethylamin durchgeführt wird.

3. Verfahren nach Anspruch 1, bei dem

R C₁—C₄-Alkyl bedeutet;

R¹ Wasserstoff oder C₁—C₄-Alkyl bedeutet;

R² Chlor, Brom, Jod oder Methoxy bedeutet;

R³ und R⁴ unabhängig Wasserstoff, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Nitro, CF₃ oder RⁿSO_n— bedeuten,

worin Rⁿ C₁—C₄-Alkyl und n eine ganze Zahl von 2 bedeuten;

R⁵ Wasserstoff oder C₁—C₄-Alkyl bedeutet;

R⁶ Wasserstoff oder C₁—C₄-Alkyl bedeutet;

R⁷ Wasserstoff oder methyl bedeutet; und

R⁸ Wasserstoff oder methyl bedeutet;

und ihre Salze.

4. Verfahren nach Anspruch 1, bei dem

R Methyl bedeutet;

R¹ Wasserstoff oder Methyl bedeutet;

R² Chlor, Brom, Jod oder Methoxy bedeutet;

R³ und R⁴ unabhängig Wasserstoff, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Nitro, CF₃ oder RⁿSO_n— bedeuten,

worin Rⁿ C₁—C₄-Alkyl und n eine ganze Zahl von 2 bedeuten;

R⁵ Wasserstoff oder Methyl bedeutet;

R⁶ Wasserstoff oder Methyl bedeutet;

R⁷ Wasserstoff oder Methyl bedeutet; und

R⁸ Wasserstoff oder Methyl bedeutet;

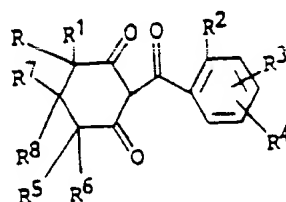
und ihre Salze.

5. Verfahren nach Anspruch 2, worin R Methyl, R¹ Methyl, R² Chlor, R³ Wasserstoff, R⁴ 4-Chlor, R⁵ Wasserstoff, R⁶ Wasserstoff, R⁷ Wasserstoff bedeuten, und ihre Salze.

6. Verfahren nach Anspruch 5, bei dem das Triethanolammoniumsalz verwendet wird.

7. Verfahren nach Anspruch 2, bei dem R Methyl, R¹ Methyl, R² Chlor, R³ Wasserstoff, R⁴ 4-CH₃SO₂—, R⁵ Wasserstoff, R⁶ Wasserstoff, R⁷ Wasserstoff und R⁸ Wasserstoff bedeuten, und ihre Salze.

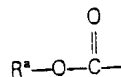
8. Verfahren zur Kontrolle unerwünschter Vegetation, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Fläche, wo eine Kontrolle erfolgen soll, eine herbizid wirksame Menge einer Verbindung der Formel



anwendet, worin

R C₁—C₆-Alkyl bedeutet;

R¹ Wasserstoff, C₁—C₆-Alkyl oder



bedeutet,
worin R^a C_1-C_4 -Alkyl bedeutet oder worin R und R^1 zusammen Alkylen mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen bedeuten;

R^2 Chlor, Brom, Jod oder C_1-C_4 -Alkoxy bedeutet;

5 R^3 und R^4 unabhängig

(1) Wasserstoff;

(2) Halogen;

(3) C_1-C_4 -Alkyl;

(4) C_1-C_4 -aliphatisches Alkoxy;

10 (5) Nitro;

(6) C_1-C_4 -Haloalkyl; und

(7) R^bSO_n- bedeuten, worin R^b C_1-C_4 -Alkyl und n eine ganze Zahl von 0, 1 oder 2 stehen, bedeuten;

R^5 Wasserstoff oder C_1-C_6 -Alkyl; und

15 R^6 Wasserstoff oder C_1-C_6 -Alkyl; und

R^7 Wasserstoff oder C_1-C_6 -Alkyl; und

R^8 Wasserstoff oder C_1-C_6 -Alkyl bedeuten;

und ihre Salze.

9. Verfahren nach Anspruch 8, bei dem

20 R C_1-C_4 -Alkyl bedeutet;

R^1 Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl bedeutet;

R^2 Chlor, Brom, Jod oder Methoxy bedeutet;

R^3 und R^4 unabhängig Wasserstoff, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Nitro, CF_3 oder R^bSO_n- bedeuten,

worin R^b C_1-C_4 -Alkyl und n eine ganze Zahl von 2 bedeuten;

25 R^5 Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl bedeutet;

R^6 Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl bedeutet;

R^7 Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl bedeutet; und

R^8 Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl bedeutet;

und ihre Salze.

30 10. Verfahren nach Anspruch 9, bei dem

R Methyl bedeutet;

R^1 Wasserstoff oder Methyl bedeutet;

R^2 Chlor, Brom, Jod oder Methoxy bedeutet;

R^3 und R^4 unabhängig Wasserstoff, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Nitro, CF_3 oder R^bSO_n- bedeuten,

35 worin R^b C_1-C_4 -Alkyl und n für eine ganze Zahl von 2 bedeuten;

R^5 Wasserstoff oder Methyl bedeutet;

R^6 Wasserstoff oder Methyl bedeutet;

R^7 Wasserstoff oder Methyl bedeutet; und

R^8 Wasserstoff oder Methyl bedeutet;

40 und ihre Salze.

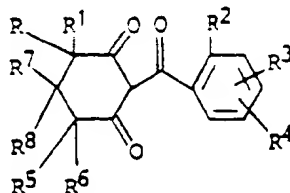
11. Verfahren nach Anspruch 10, bei dem R Methyl, R^1 Methyl, R^2 Chlor, R^3 Wasserstoff, R^4 4-Chlor, R^5 Wasserstoff, R^6 Wasserstoff, R^7 Wasserstoff und R^8 Wasserstoff bedeuten, und ihre Salze.

12. Verfahren nach Anspruch 11, bei dem das Triethanolammoniumsalz verwendet wird.

13. Verfahren nach Anspruch 10, bei dem R Methyl, R^2 Chlor, R^3 Wasserstoff, R^4 4- CH_3SO_2- ,
45 R^5 Wasserstoff, R^6 Wasserstoff, R^7 Wasserstoff und R^8 Wasserstoff bedeuten, und ihre Salze.

Revendications pour les Etats contractants: BE CH DE FR GB IT LI NL SE

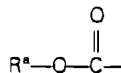
50 1. Un dérivé de formule structurelle:



60 dans laquelle:

R représente un radical alkyle en C_1 à C_6 ;

R^1 représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 à C_6 ou



65

dans laquelle R^a représente un radical alkyle en C₁ à C₄, ou R et R¹ forment ensemble un radical alkylène renfermant de 3 à 6 atomes de carbone;

R² représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un radical alkoxy en C₁ à C₄;

R³ et R⁴ représentent indépendamment:

- (1) un atome d'hydrogène;
- (2) un atome d'halogène;
- (3) un radical alkyle en C₁ à C₄;
- (4) un radical alkoxy aliphatique en C₁ à C₄;
- (5) un groupe nitro;
- (6) un radical haloalkyle en C₁ à C₄; et
- (7) R^bSO_n— dans lequel R^b représente un radical alkyle en C₁ à C₄ et n est un entier égal à 0, 1 ou 2;

R⁵ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

R⁶ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

R⁷ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

R⁸ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

et leurs sels.

2. Les dérivés selon la revendication 1, dans lesquels:

R représente un radical alkyle en C₁ à C₄;

R¹ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

R² représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un groupe méthoxy;

R³ et R⁴ représentent indépendamment un atome d'hydrogène, de chlore, de brome, un radical méthyle, méthoxy, un groupe nitro, CF₃ ou R^bSO_n— dans lequel R^b représente un radical alkyle en C₁ à C₄ et n est égal à 2;

R⁵ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

R⁶ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

R⁷ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

R⁸ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

et leurs sels.

3. Les dérivés selon la revendication 1, dans lesquels:

R représente un radical méthyle;

R¹ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

R² représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un groupe méthoxy;

R³ et R⁴ représentent indépendamment un atome d'hydrogène, de chlore, de brome, un radical méthyle, méthoxy, un groupe nitro, CF₃ ou R^bSO_n— dans lequel R^b représente un radical alkyle en C₁ à C₄ et n est égal à 2;

R⁵ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

R⁶ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

R⁷ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

R⁸ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

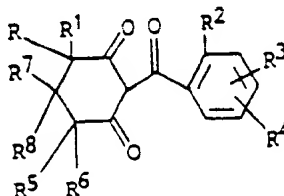
et leurs sels.

4. Les dérivés selon la revendication 2, dans lesquels R représente le radical méthyle, R¹ représente le radical méthyle, R² représente un atome de chlore, R³ représente un atome d'hydrogène, R⁴ représente un atome de chlore en position 4, R⁵ représente un atome d'hydrogène, R⁶ représente un atome d'hydrogène, R⁷ représente un atome d'hydrogène, R⁸ représente un atome d'hydrogène, et leurs sels.

5. Le sel de triéthanolammonium du dérivé selon la revendication 4.

6. Le dérivé selon la revendication 2, dans lequel R représente le radical méthyle, R¹ représente le radical méthyle, R² représente un atome de chlore, R³ représente un atome d'hydrogène, R⁴ représente 4-CH₃SO₂—, R⁵ représente un atome d'hydrogène, R⁶ représente un atome d'hydrogène, R⁷ représente un atome d'hydrogène, R⁸ représente un atome d'hydrogène, et ses sels.

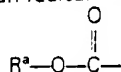
7. Le procédé de contrôle d'une végétation indésirable consistant à appliquer à la zone que l'on souhaite contrôler une quantité efficace en tant qu'herbicide d'un dérivé de formule:



dans laquelle:

R représente un radical alkyle en C₁ à C₆;

R¹ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁ à C₆ ou



dans laquelle R^a représente un radical alkyle en C_1 à C_4 , ou R et R^1 forment ensemble un radical alkylène renfermant de 3 à 6 atomes de carbone;

R^2 représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un radical alkoxy en C_1 à C_4 ;

R^3 et R^4 représentent indépendamment:

- (1) un atome d'hydrogène;
- (2) un atome d'halogène;
- (3) un radical alkyle en C_1 à C_4 ;
- (4) un radical alkoxy aliphatique en C_1 à C_4 ;
- (5) un groupe nitro;
- (6) un radical haloalkyle en C_1 à C_4 ; et
- (7) R^bSO_n- dans lequel R^b représente un radical alkyle en C_1 à C_4 et n est un entier égal à 0, 1 ou 2;

R^5 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 à C_6 ; et

R^6 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 à C_6 ; et

R^7 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 à C_6 ; et

R^8 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 à C_6 ; et

et leurs sels.

8. Le procédé selon la revendication 7, dans lequel:

R représente un radical alkyle C_1 à C_4 ;

R^1 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 à C_4 ;

R^2 représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un groupe méthoxy;

R^3 et R^4 représentent indépendamment un atome d'hydrogène, de chlore, de brome, un radical méthyle, méthoxy, un groupe nitro, CF_3 ou R^bSO_n- dans lequel R^b représente un radical alkyle en C_1 à C_4 et n est égal à 2;

R^5 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 à C_4 ;

R^6 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 à C_4 ;

R^7 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 à C_4 ;

R^8 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 à C_4 ;

et leurs sels.

9. Le procédé selon la revendication 8, dans lequel:

R représente un radical méthyle;

R^1 représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

R^2 représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un groupe méthoxy;

R^3 et R^4 représentent indépendamment un atome d'hydrogène, de chlore, de brome, un radical

méthyle, méthoxy, un groupe nitro, CF_3 ou R^bSO_n- dans lequel R^b représente un radical alkyle en C_1 à C_4 et n est égal à 2;

R^5 représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

R^6 représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

R^7 représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

R^8 représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

et leurs sels.

10. Le procédé selon la revendication 9, dans lequel R représente le radical méthyle, R^1 représente le radical méthyle, R^2 représente un atome de chlore, R^3 représente un atome d'hydrogène, R^4 représente un atome de chlore en position 4, R^5 représente un atome d'hydrogène, R^6 représente un atome d'hydrogène, R^7 représente un atome d'hydrogène, R^8 représente un atome d'hydrogène, et ses sels.

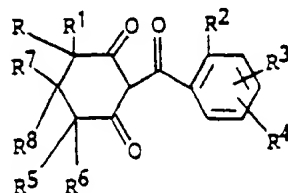
11. Le procédé selon la revendication 10, dans lequel utilise le sel de triéthanolammonium.

12. Le procédé selon la revendication 9, dans lequel R représente le radical méthyle, R^1 représente le radical méthyle, R^2 représente un atome de chlore, R^3 représente un atome d'hydrogène, R^4 représente 4- CH_3SO_2- , R^5 représente un atome d'hydrogène, R^6 représente un atome d'hydrogène, R^7 représente un atome d'hydrogène, R^8 représente un atome d'hydrogène, et ses sels.

13. Une composition herbicide comprenant comme ingrédient efficace au moins un dérivé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 ci-dessus en même temps que des supports et/ou diluants classiques.

Revendications pour l'Etat contractant: AT

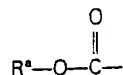
1. Un procédé de préparation d'un dérivé de formule structurelle I:



dans laquelle:

R représente un radical alkyle en C₁ à C₆;

R¹ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁ à C₆ ou



dans laquelle R^a représente un radical alkyle en C₁ à C₄, ou R et R¹ forment ensemble un radical alkylène renfermant de 3 à 6 atomes de carbone;

R² représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un radical alkoxy en C₁ à C₄;

R³ et R⁴ représentent indépendamment:

(1) un atome d'hydrogène;

(2) un atome d'halogène;

(3) un radical alkyle en C₁ à C₄;

(4) un radical alkoxy aliphatique en C₁ à C₄;

(5) un groupe nitro;

(6) un radical haloalkyle en C₁ à C₄; et

(7) R^bSO_n— dans lequel R^b représente un radical alkyle en C₁ à C₄ et n est un entier égal à 0, 1 ou 2;

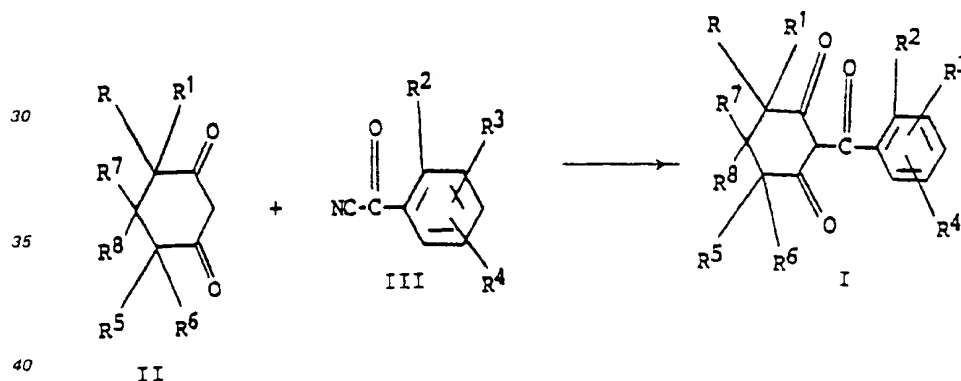
R⁵ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

R⁶ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

R⁷ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

R⁸ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

et leurs sels, consistant à faire réagir une dione de formule générale II avec un cyanure de benzoyle substitué de formule générale:



dans laquelle, dans les formules générales II et III, R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ et R⁸ ont les significations indiquées pour le dérivé de formule I.

2. Le procédé selon la revendication 1, dans lequel on met la réaction en oeuvre en présence de chlorure de zinc et de triéthylamine.

3. Le procédé selon la revendication 1, dans lequel:

R représente un radical alkyle C₁ en à C₄;

R¹ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

R² représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un groupe méthoxy;

R³ et R⁴ représentent indépendamment un atome d'hydrogène, de chlore, de brome, un radical méthyle, méthoxy, un groupe nitro, CF₃ ou R^bSO_n— dans lequel R^b représente un radical alkyle en C₁ à C₄ et n est égal à 2;

R⁵ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

R⁶ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

R⁷ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyl;

R⁸ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyl;

et leurs sels.

4. Le procédé selon la revendication 1, dans lequel:

R représente un radical méthyle;

R¹ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

R² représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un groupe méthoxy;

R³ et R⁴ représentent indépendamment un atome d'hydrogène, de chlore, de brome, un radical méthyle, méthoxy, un groupe nitro, CF₃ ou R^bSO_n— dans lequel R^b représente un radical alkyle en C₁ à C₄ et n est égal à 2;

R⁵ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;
 R⁶ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;
 R⁷ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;
 R⁸ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

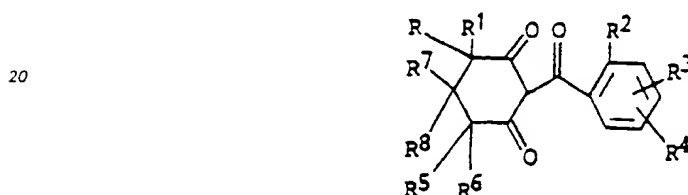
5 et leurs sels.

5. Le procédé selon la revendication 2, dans lequel R représente le radical méthyle, R¹ représente le radical méthyle, R² représente un atome de chlore, R³ représente un atome d'hydrogène, R⁴ représente un atome de chlore en position 4, R⁵ représente un atome d'hydrogène, R⁶ représente un atome d'hydrogène, R⁷ représente un atome d'hydrogène, R⁸ représente un atome d'hydrogène, et leurs sels.

10 6. Le procédé selon la revendication 5, dans lequel on utilise le sel de triéthanolammonium.

7. Le procédé selon la revendication 2, dans lequel R représente le radical méthyle, R¹ représente le radical méthyle, R² représente un atome de chlore, R³ représente un atome d'hydrogène, R⁴ représente 4-CH₃SO₂—, R⁵ représente un atome d'hydrogène, R⁶ représente un atome d'hydrogène, R⁷ représente un atome d'hydrogène, R⁸ représente un atome d'hydrogène, et ses sels.

15 8. Le procédé de contrôle d'une végétation indésirable consistant à appliquer à la zone que l'on désire contrôler une quantité efficace en tant qu'herbicide d'un dérivé de formule:

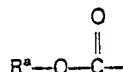


dans laquelle:

R représente un radical alkyle en C₁ à C₆;

R¹ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁ à C₄ ou

30



dans laquelle R^a représente un radical alkyle en C₁ à C₄, ou R et R¹ forment ensemble un radical alkylène

35 renfermant de 3 à 6 atomes de carbone;

R² représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un radical alkoxy en C₁ à C₄;

R³ et R⁴ représentent indépendamment:

(1) un atome d'hydrogène;

(2) un atome d'halogène;

40 (3) un radical alkyle en C₁ à C₄;

(4) un radical alkoxy aliphatique en C₁ à C₄;

(5) un groupe nitro;

(6) un radical haloalkyle en C₁ à C₄; et

(7) R^bSO_n— dans lequel R^b représente un radical alkyle en C₁ à C₄ et n est un entier égal à 0, 1 ou 2;

45 R⁵ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

R⁶ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

R⁷ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

R⁸ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₆; et

et leurs sels.

50 9. Le procédé selon la revendication 8, dans lequel:

R représente un radical alkyle en C₁ à C₄;

R¹ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

R² représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un groupe méthoxy;

55 R³ et R⁴ représentent indépendamment un atome d'hydrogène, de chlore, de brome, un radical méthyle, méthoxy, un groupe nitro, CF₃ ou R^bSO_n— dans lequel R^b représente un radical alkyle en C₁ à C₄ et n est égal à 2;

R⁵ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

R⁶ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

R⁷ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

60 R⁸ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ à C₄;

et leurs sels.

10. Le procédé selon la revendication 9, dans lequel:

R représente le radical méthyle;

R¹ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle;

65 R² représente un atome de chlore, de brome, d'iode ou un groupe méthoxy;

R^3 et R^4 représentent indépendamment un atome d'hydrogène, de chlore, de brome, un radical méthyle, méthoxy, un groupe nitro, CF_3 ou R^bSO_n- dans lequel R^b représente un radical alkyle en C_1 à C_4 et n est égal à 2;

R^5 représente un atome d'hydrogène ou le radical méthyle;

5 R^6 représente un atome d'hydrogène ou le radical méthyle;

R^7 représente un atome d'hydrogène ou le radical méthyle;

R^8 représente un atome d'hydrogène ou le radical méthyle;

et leurs sels.

11. Le procédé selon la revendication 10, dans lequel R représente le radical méthyle, R^1 représente le radical méthyle, R^2 représente un atome de chlore, R^3 représente un atome d'hydrogène, R^4 représente un atome de chlore en position 4, R^5 représente un atome d'hydrogène, R^6 représente un atome d'hydrogène, R^7 représente un atome d'hydrogène, R^8 représente un atome d'hydrogène, et ses sels.

12. Le procédé selon la revendication 11, dans lequel on utilise le sel de triéthanolammonium.

13. Le procédé selon la revendication 10, dans lequel R représente le radical méthyle, R^1 représente la CH_3SO_2- , R^2 représente un atome de chlore, R^3 représente un atome d'hydrogène, R^4 représente 4-
15 atome d'hydrogène, R^5 représente un atome d'hydrogène, R^6 représente un atome d'hydrogène, R^7 représente un atome d'hydrogène, R^8 représente un atome d'hydrogène, et ses sels.

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65